



**OFICINA ESPAÑOLA**

de

**PATENTES y MARCAS**

# **CERTIFICADO OFICIAL**

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE ADICIONAL número 9900157, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 27 de Enero de 1999.

Madrid, 8 de junio de 2001

El Director del Departamento de Patentes  
e Información Tecnológica.  
P.D.

M. MADRUGA

BEST AVAILABLE COPY



OFICINA ESPAÑOLA DE  
MARCAS

INSTANCIA DE SC



☒ PATENTE DE INVENCION ☐ MOD. AD

NUMERO DE SOLICITUD

9900157

FECHA Y HORA DE PRESENTACION EN O.E.P.M.

99 ENE 27 10:37

FECHA Y HORA DE PRESENTACION EN LUGAR DISTINTO O.E.P.M.

(3) LUGAR DE PRESENTACION CODIGO

MADRID

28

(4) SOLICITANTE(S) APELLIDOS O DENOMINACION JURIDICA

NOMBRE

DNI

INTEXIM, S. A.

(5) DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE

DOMICILIO G.Via Carles III, 98, 7è. Edif. Trade

LOCALIDAD BARCELONA

PROVINCIA BARCELONA

PAIS RESIDENCIA ESPAÑA

NACIONALIDAD ESPAÑOLA

TELÉFONO

CODIGO POSTAL 08028

CODIGO PAIS E, S

CODIGO NACION E, S

(6) INVENTOR(ES)

☐ EL SOLICITANTE ES EL INVENTOR

(7) ☒ EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTOR O UNICO INVENTOR

(8) MODO DE OBTENCION DEL DERECHO

☒ INVENC. LABORAL ☐ CONTRATO ☐ SUCESION

APELLIDOS

NOMBRE

NACIONALIDAD

COD. NACION

PICORNELL DARDER

CARLOS

ESPAÑOLA

ES

(9) TITULO DE LA INVENCION

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL Nº 9701816, POR "PREPARACION FARMACEUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCION".

(10) INVENCION REFERENTE A PROCEDIMIENTO MICROBIOLOGICO SEGUN ART. 25.2 L.P. ☐ SI ☐ NO

(11) EXPOSICIONES OFICIALES

LUGAR FECHA

(12) DECLARACIONES DE PRIORIDAD

PAIS DE ORIGEN

COD. PAIS

NUMERO

FECHA

(13) EL SOLICITANTE SE ACOGE A LA EXENCION DE PAGO DE TASAS PREVISTA EN EL ART. 162 L.P. ☐ SI ☐ NO

(14) REPRESENTANTE

APELLIDOS

PONTI SALES

NOMBRE

ADELAIDA

CODIGO

388/3

DOMICILIO

C. del Consell de Cent, 322

LOCALIDAD

BARCELONA

PROVINCIA

BARCELONA

COD. POSTAL

08007

(15) RELACION DE DOCUMENTOS QUE SE ACOMPAÑAN

☒ DESCRIPCION. N.º DE PAGINAS... 10

☒ REIVINDICACIONES. N.º DE PAGINAS... 5

☐ DIBUJOS. N.º DE PAGINAS...

☒ RESUMEN

☐ DOCUMENTO DE PRIORIDAD

☐ TRADUCCION DEL DOCUMENTO DE PRIORIDAD

☒ DOCUMENTO DE REPRESENTACION

☐ PRUEBAS

☒ JUSTIFICANTE DEL PAGO DE TASAS

☐ HOJA DE INFORMACIONES

☐ COMPLEMENTARIAS

☒ OTROS DECL. INVENTOR SOPORTE MAGNETICO

FIRMA DEL FUNCIONARIO

FIRMA DEL SOLICITANTE O REPRESENTANTE

(16) NOTIFICACION DE PAGO DE LA TASA DE CONCESION

Se le notifica que esta solicitud se considerará retirada si no procede al pago de la tasa de concesión; para el pago de esta tasa dispone de tres meses a contar desde la publicación del anuncio de la concesión en el BOPI, más los diez días que establece el art. 81 del R.D. 10-10-86.

ILMO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

P143200/mc  
UNE A-4 MOD 310

CUMPLIMENTAR LOS TRES EJEMPLARES SALVO ZONAS EN ROJO



# PATENTE

## RESUMEN Y GRAFICO

NUMERO DE SOLICITUD
9900137
FECHA DE PRESENTACION
99 ENE 27 10 37

RESUMEN (Máx. 150 palabras)

**MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL 9701816  
POR PREPARACIÓN FARMACÉUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN  
COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO  
PARA SU OBTENCIÓN**

Dichas mejoras consisten en el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina acetato sódico, potásico, aluminico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, aluminico o cálcico, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano.

GRAFICO



(31) NUMERO

DATOS DE PRIORIDAD

(32) FECHA

(33) PAIS

A2

(12) CERTIFICADO DE ADICION

(21) NUMERO DE SOLICITUD

(22) FECHA DE PRESENTACION

27-1-99

(71) SOLICITANTE(S)

INTEXIM, S. A.

NACIONALIDAD

ESPAÑOLA

DOMICILIO 08028 BARCELONA, G. Via Carles III, 98, 7è. Edif. Trade

(72) INVENTOR(ES)

(73) TITULAR(ES)

(11) N.º DE PUBLICACION

(45) FECHA DE PUBLICACION

(62) PATENTE PRINCIPAL

9701816

GRAFICO (SOLO PARA INTERPRETAR RESUMEN)

(51) Int. Cl.

(54) TITULO

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL N° 9701816, POR "PREPARACION FARMACEUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCION".

(57) RESUMEN (APORTACION VOLUNTARIA, SIN VALOR JURIDICO)

**MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL 9701816 POR PREPARACIÓN FARMACÉUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN**

Dichas mejoras consisten en el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcico, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano.

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL 9701816 POR  
PREPARACIÓN FARMACÉUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE  
ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN

5 Campo de la invención

La presente invención se refiere a mejoras en el  
objeto de la patente principal 9701816, que consiste en  
nuevas formulaciones farmacéuticas para la administración  
10 oral que comprenden un compuesto de actividad antiulcerosa  
como ingrediente activo, y a un procedimiento para la  
obtención de las mismas.

Antecedentes de la invención

15

En los últimos tiempos se vienen desarrollando  
numerosas técnicas para la preparación de sistemas de  
liberación en forma de microgránulos. En ellas, la mezcla de  
principio activo y excipientes puede someterse a un proceso  
20 de amasado, extrusión, esferonización, recubrimiento..etc.

Se han descrito diversos tipos de microgránulos para  
la formulación de ciertos bencimidazoles con actividad  
antiulcerosa. En las patentes europeas EP 247983 y EP 244380  
el principio activo se amasa por vía húmeda con una mezcla  
25 de excipientes que permite crear un microambiente alcalino.  
La mezcla se extrusiona y después se esferoniza. Los  
microgránulos esferonizados se recubren con una o más capas  
intermedias de excipientes solubles en agua, alcalinos,  
tamponantes, poliméricos, etc, y posteriormente se aplica  
30 una capa externa gastrorresistente.

Al ser un método de extrusión-esferonización, el  
rendimiento total del proceso va a depender de numerosos  
factores. Por un lado, durante la etapa de extrusión es  
imprescindible controlar las dimensiones a riesgo de tener  
35 una gran dispersión en el tamaño y forma de las partículas.

Ambos hechos justifican que el recubrimiento posterior pueda ser irregular e incluso se favorezca la presencia de poros a menos que se dispare una cantidad en exceso que asegure el completo recubrimiento del microgránulo, pero que a su vez, conlleva problemas a la hora de estandarizar la cesión del principio activo. Por otro lado, las características de cohesividad, firmeza y plasticidad del extruído deben ser controladas a riesgo de no garantizar su posterior esferonización.

10 Las patentes europeas EP 237200 y EP 277741, muestran un ejemplo de recubrimiento con polvo espolvoreado (powder-layering) mediante rotogranulador. Se describen gránulos esféricos que tienen un núcleo revestido con polvo espolvoreado que contiene un compuesto bencimidazólico antiulceroso e hidroxipropilcelulosa de bajo grado de sustitución. También se describe un procedimiento para producir los mencionados gránulos.

La técnica de revestimiento mediante un rotogranulador es muy abrasiva; especialmente en la fase inicial del proceso. Aparte del rozamiento de las partículas contra las paredes de la máquina debido al empuje del aire, circunstancia normal en todo lecho fluido, existe una fuerza de cizalla ejercida por el disco giratorio del rotogranulador. Todo ello conlleva con frecuencia problemas como la rotura y abrasión de los gránulos.

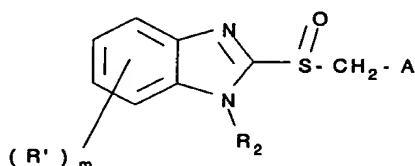
Por esta razón y a fin de disminuir éstos problemas, en la patente europea EP 277741 se propone como solución utilizar unos núcleos de siembra extremadamente duros. Sin embargo, los gránulos esféricos con recubrimiento gastrorresistente descritos en EP 277741 han pasado por cuatro equipos diferentes.

La patente española 9701816 se refiere a una preparación farmacéutica oral que comprende un compuesto de actividad antiulcerosa como principio activo, que se caracteriza por el hecho de que comprende:

a) un núcleo inerte;

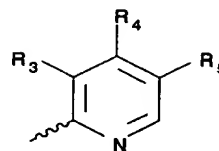
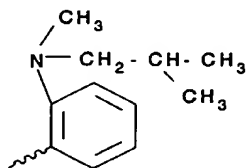
b) una capa activa soluble o de desintegración rápida en agua obtenida a partir de una única solución-suspensión acuosa o hidroalcohólica que comprende:

5 - un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I



10 en donde:

A puede ser:



15

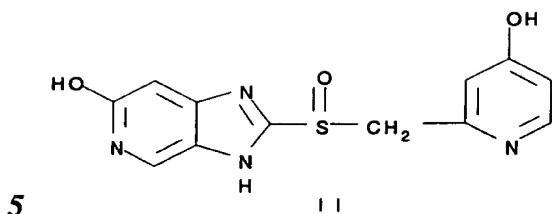
en donde: R<sup>3</sup> y R<sup>5</sup> son iguales o distintos, pudiendo ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y

20 R<sup>4</sup> es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxícicloalquil,

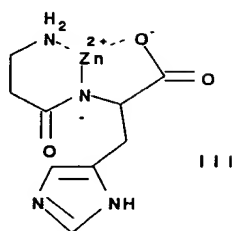
R<sup>1</sup> es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, 25 hidroxil, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;

R<sup>2</sup> es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil, alquilarbamoil, dialquilarbamoil, 30 alquilarbonilmetil, alcoxicarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

o de fórmula II ó III,



10



Y

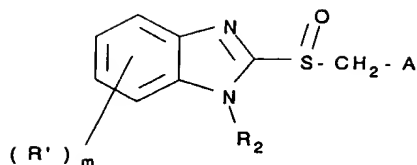
- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable seleccionado entre el grupo que comprende: un ligante, un compuesto de reacción alcalina, un tensioactivo, un material de carga y un excipiente disgregante-hinchante; y
- c) una capa de recubrimiento externa gastrorresistente obtenida a partir de una solución que comprende:

- un polímero de recubrimiento entérico; y
- por lo menos un excipiente seleccionado entre el grupo que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un pigmento y un lubricante

Dicha patente española también se refiere a un procedimiento para la obtención de una preparación farmacéutica oral según la reivindicación 1, que se caracteriza por el hecho de que se lleva a cabo:

- 1) un recubrimiento de los núcleos inertes mediante la nebulización de una única suspensión-solución acuosa o hidroalcohólica que comprende:
- un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I



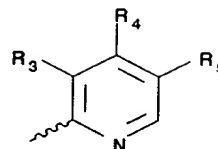
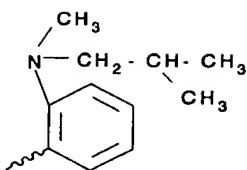


5

en donde:

A puede ser:

10



15

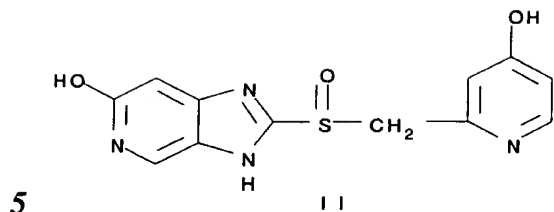
en donde:  $R^3$  y  $R^5$  son iguales o distintos, pudiendo ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y

$R^4$  es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxícicloalquil,

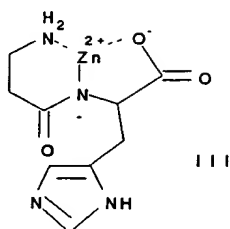
20  $R^1$  es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, hidroxil, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;

25  $R^2$  es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil, alquilarbamoil, dialquilarbamoil, alquilarbonilmetil, alcoxilarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

30 o de fórmula II ó III,



10



y

- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable seleccionado entre el grupo que comprende: ligantes, 15 compuestos de reacción alcalina, tensioactivos, material de carga y excipientes disgregante-hinchante;

2) un secado de la capa activa formada durante la nebulización de la etapa anterior; y

20 3) un recubrimiento de los núcleos cargados mediante la nebulización de una solución que comprende un polímero de recubrimiento entérico con por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable seleccionado de entre el grupo que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un 25 pigmento y un lubricante, para obtener una capa de recubrimiento externa gastrorresistente.

### Descripción de la invención

30 La presente invención se refiere a mejoras en el objeto de la patente principal 9701816 que se caracterizan por el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico, potásico, aluminico o 35 cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, aluminico o

cálcio, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina); N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como  
 5 lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano; el polímero de recubrimiento entérico  
 10 se selecciona entre acetato succinato de HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa acetato trimetilato, y el plastificante se selecciona entre polietilenglicol, dietilftalato, dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-  
 15 octilftalato, trietilenglicol di-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.

La presente invención también se refiere a mejoras en el procedimiento para la preparación farmacéutica oral de  
 20 la patente principal, que se caracterizan por el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcio, (tris)-  
 25 hidroximetilaminometano (trometamina); N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el  
 30 ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano; el polímero de recubrimiento entérico se selecciona entre acetato succinato de HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa acetato  
 35 trimetilato; y el plastificante se selecciona entre

polietilenglicol, dietilftalato, dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-octilftalato, trietilenglicoldi-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, 5 gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.

### EJEMPLOS

10 Para mayor comprensión de cuanto se ha expuesto se acompañan unos ejemplos en los que, esquemáticamente y tan sólo a título de ejemplo no limitativo, se representa un caso práctico de realización de la invención.

#### 15 EJEMPLO 1

Omeprazol . . . . .	1, 51 kg
Lauril sulfato sódico . . .	$2,20 \cdot 10^{-2}$ kg
Hidroxipropilmetilcelulosa.	1,09 kg
20 Lactosa . . . . .	1,35 kg
Hidroxipropilcelulosa . . .	0,54 kg
Acetato sódico . . . . .	$7,20 \cdot 10^{-2}$ kg
Agua . . . . .	17,64 kg

25 Se introdujeron 10 kg de núcleos inertes compuestos por sacarosa (62,5-91,5%) y almidón (37,5-8,5%) de 850 micras de tamaño medio y se recubrieron con la solución suspensión anterior trabajando en las siguientes condiciones:

30 Caudal de aire:  $5/72 \text{ m}^3/\text{s}$

Diámetro de boquillas: 1,2 mm

Presión de pulverización:  $2,5 \cdot 10^5 \text{ Pa}$

Nebulización de producto:  $1/600 \text{ kg/s}$

Temperatura del aire:  $75^\circ\text{C}$

35 Temperatura del producto:  $35^\circ\text{C}$

A continuación, se secaron los núcleos cargados en el mismo lecho durante 45 minutos con aire a una temperatura de 35°C y con un caudal de aire de 5/72 m<sup>3</sup>/s.

Los gránulos secos se sometieron a revestimiento entérico nebulizando la suspensión gastrorresistente detallada a continuación.

	Hidroxipropilmetilcelulosa	
	acetato succinato (AS-MF) . . . . .	1,617 kg
10	Trietilcitrato . . . . .	0,45 kg
	Talco . . . . .	0,48 kg
	Sorbitan sesquioleato . . . . .	4,04*10 <sup>-4</sup> kg
	Agua . . . . .	13,62 kg

15 Las condiciones de trabajo fueron las siguientes:

Caudal de aire: 5/72 m<sup>3</sup>/s

Diámetro de boquillas: 1,2 mm

Presión de pulverización: 2,5\*10<sup>5</sup> Pa

Nebulización de producto: 1/600 kg/s

20 Temperatura del aire: 70°C

Temperatura del producto: 35°C

El secado de los pellets recubiertos se llevó a cabo durante 45 minutos a una temperatura de 35°C y un caudal de aire de 25 5/72 m<sup>3</sup>/s.

## R E I V I N D I C A C I O N E S

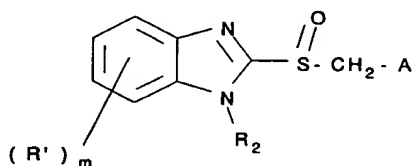
1. Mejoras en el objeto de la patente principal  
5 9701816, que consiste en una preparación farmacéutica oral que comprende un compuesto de actividad antiulcerosa como principio activo, que comprende:

a) un núcleo inerte;

b) una capa activa soluble o de desintegración rápida en  
10 agua obtenida a partir de una única solución-suspensión acuosa o hidroalcohólica que comprende:

- un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I

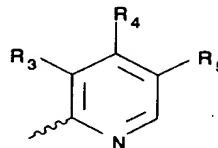
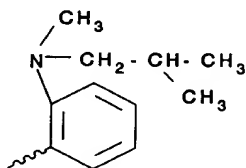
15



en donde:

A puede ser:

20



25

en donde:  $R^3$  y  $R^5$  son iguales o distintos, pudiendo ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y

$R^4$  es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxícicloalquil,

30

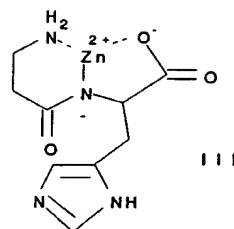
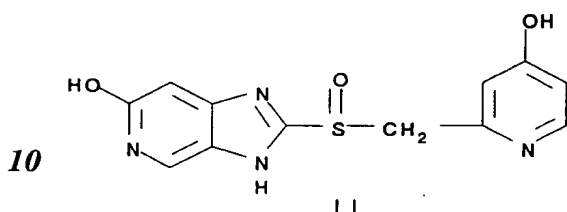
$R^1$  es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, hidroxil, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;

35

$R^2$  es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil,

alquilcarbamoil, dialquilcarbamoil, alquilcarbonilmetil, alcoxicarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

5 o de fórmula II ó III,



y

- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable
- 15 seleccionado entre el grupo que comprende: un ligante, un compuesto de reacción alcalina, un tensioactivo, un material de carga y un excipiente disgregante-hinchante; y
- c) una capa de recubrimiento externa gastrorresistente obtenida a partir de una solución que comprende:
- 20 - un polímero de recubrimiento entérico; y
- por lo menos un excipiente seleccionado entre el grupo que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un pigmento y un lubricante,
- caracterizadas por el hecho de que dicho material de carga
- 25 puede ser manitol, sorbitol o gelatina y dicho compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcico, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-
- 30 propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo
- 35 guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina,

lisina y triptófano.

2. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 1, caracterizadas por el hecho de que dicho polímero de recubrimiento entérico se selecciona entre acetato succinato 5 de HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa acetato trimetilato.

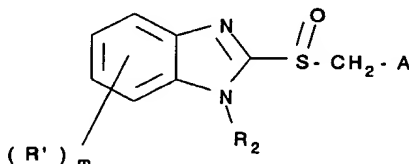
3. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 1, caracterizadas por el hecho de que dicho plastificante se selecciona entre polietilenglicol, dietilftalato, 10 dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-octilftalato, trietilenglicol di-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.

15 4. Mejoras en el objeto de la patente principal 9701816, que consiste en un procedimiento para la obtención de una preparación farmacéutica oral según la reivindicación 1, en donde se lleva a cabo:

1) un recubrimiento de los núcleos inertes mediante la 20 nebulización de una única suspensión-solución acuosa o hidroalcohólica que comprende:

- un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I

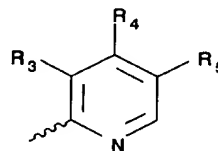
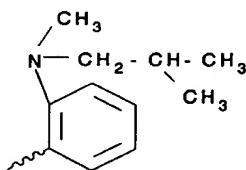
25



en donde:

A puede ser:

30



35

en donde: R<sup>3</sup> y R<sup>5</sup> son iguales o distintos, pudiendo

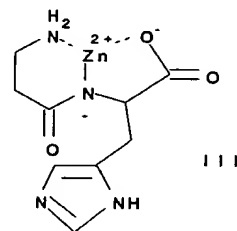
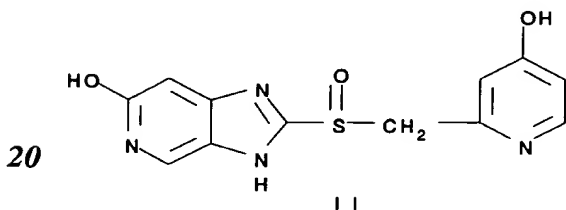


ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y

$R^4$  es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxícicloalquil,

- 5  $R^1$  es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, hidroxil, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;
- 10  $R^2$  es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil, alquilcarbamoil, dialquilcarbamoil, alquilcarbonilmetil, alcoxycarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

15 o de fórmula II ó III,



y

- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable
- 25 seleccionado entre el grupo que comprende: ligantes, compuestos de reacción alcalina, tensioactivos, material de carga y excipientes disgregante-hinchante;

2) un secado de la capa activa formada durante la

30 nebulización de la etapa anterior; y

3) un recubrimiento de los núcleos cargados mediante la nebulización de una solución que comprende un polímero de recubrimiento entérico con por lo menos un excipiente

35 farmacéuticamente aceptable seleccionado de entre el grupo

que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un pigmento y un lubricante, para obtener una capa de recubrimiento externa gastrorresistente;

**caracterizadas** por el hecho de que dicho material de carga  
 5 puede ser manitol, sorbitol o gelatina y dicho compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcico, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-  
 10 propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo  
 15 guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano.

5. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 4, caracterizadas por el hecho de que dicho polímero de recubrimiento entérico se selecciona entre acetato succinato  
 20 de HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa acetato trimetilato.

6. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 4, caracterizadas por el hecho de que dicho plastificante se selecciona entre polietilenglicol, dietilftalato,  
 25 dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-octilftalato, trietilenglicol di-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.